ENT COOPERATION TREA.

From the INTERNATIONAL BUREAU **PCT Assistant Commissioner for Patents** NOTIFICATION OF ELECTION United States Patent and Trademark (PCT Rule 61.2) Office **Box PCT** Washington, D.C.20231 **ETATS-UNIS D'AMERIQUE** Date of mailing (day/month/year) in its capacity as elected Office 11 August 2000 (11.08.00) International application No. Applicant's or agent's file reference WO 800129-AI PCT/NL99/00806 Priority date (day/month/year) International filing date (day/month/year) 24 December 1998 (24.12.98) 24 December 1999 (24.12.99) **Applicant** KOENDERMAN, Leendert et al 1. The designated Office is hereby notified of its election made: X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on: 17 July 2000 (17.07.00) in a notice effecting later election filed with the International Bureau on: 2. The election was not made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

Juan Cruz

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

. ATENT COOPERATION TREA. Y

, [*] -	From the INTERNATIONAL BUREAU			
PCT	То:			
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422)	OTTEVANGERS, S., U. Vereenidge Nieuwe Parklaan 9 NL-2587 BN The Hague PAYS-BAS			
Date of mailing (day/month/year) 17 July 2001 (17.07.01)	TECH CENTER 1600 25.			
Applicant's or agent's file reference P48044PC00	IMPORTANT NOTIFICATION			
International application No. PCT/NL99/00807	International filing date (day/month/year) 27 December 1999 (27.12.99)			
The following indications appeared on record concerning: The following indications appeared on record concerning: The following indications appeared on record concerning: The following indications appeared on record concerning: The following indications appeared on record concerning: The following indications appeared on record concerning:	the agent the common representative			
Name and Address INTROGENE B.V. Wassenaarseweg 72 NL-2333 AL Leiden Netherlands	State of Nationality State of Residence NL NL Telephone No. Facsimile No.			
	Teleprinter No.			
The International Bureau hereby notifies the applicant that the X the person the name the add				
Name and Address CRUCELL HOLLAND B.V. Archimedesweg 4 NL-2333 CN Leiden	State of Nationality State of Residence NL NL Telephone No.			
Netherlands	Facsimile No.			
	Teleprinter No.			
Further observations, if necessary: A power of attorney signed on behalf of the person.	son appearing in Box 2 above is required.			
4. A copy of this notification has been sent to: X the receiving Office X the International Searching Authority X the International Preliminary Examining Authority	the designated Offices concerned X the elected Offices concerned other:			
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer R. Chrem Telephone No.: (41-22) 338 83 38			



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

(PCT Article 18 and Rules 43 and 44)

Applicant's or agent's file reference	FOR FURTHER see Notification of Transmittal of International Search Report (Form PCT/ISA/220) as well as, where applicable, item 5 below.								
WO 800129-A1	ACTION International filing date (day/month/year) (Earliest) Priority Date (day/month/year)								
International application No.	memational ming date (day/month/year)	(Earliest) Priority Date (day/month/year)							
PCT/NL 99/00806	24/12/1999	24/12/1998							
Applicant									
GLAXOWELLCOME B.V. et al.									
This International Search Report has been according to Article 18. A copy is being tra	n prepared by this International Searching Aut	hority and is transmitted to the applicant							
according to Antels 16. A copy is being to	and the mean and the same and t								
This International Search Report consists	of a total of sheets.								
X It is also accompanied by	a copy of each prior art document cited in this	s report.							
Basis of the report	······································								
a. With regard to the language, the	international search was carried out on the ba	sis of the international application in the							
the international search w Authority (Rule 23.1(b)).	as carried out on the basis of a translation of	the international application furnished to this							
		nternational application, the international search							
	was carried out on the basis of the sequence listing : contained in the international application in written form.								
filed together with the inte	rnational application in computer readable for	m.							
furnished subsequently to this Authority in written form.									
· · ·	this Authority in computer readble form.								
	osequently furnished written sequence listing o is filed has been furnished.	does not go beyond the disclosure in the							
the statement that the info furnished	ormation recorded in computer readable form	is identical to the written sequence listing has been							
2. Certain claims were fou	nd unsearchable (See Box I).								
3. Unity of invention is lac									
	,								
4. With regard to the title,									
the text is approved as su									
	hed by this Authority to read as follows:								
DETECTION OF PREACTIVA	ATED PHAGOCYTES								
5. With regard to the abstract,									
X the text is approved as su	bmitted by the applicant.								
	hed, according to Rule 38.2(b), by this Author e date of mailing of this international search re	ity as it appears in Box III. The applicant may. port, submit comments to this Authority.							
6. The figure of the drawings to be publ		·							
as suggested by the appli		None of the figures.							
because the applicant fail		-							
because this figure better	characterizes the invention.								
L									



Inte Jonal Application No PCT/NL 99/00806

A CLASSIF IPC 7	GO1N33/569 A61K39/00 C07K16/	28 G01N33/50 C12N	5/06
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classif	ication and IPC	
B. FIELDS S			
Minimum doc IPC 7	currentation searched (classification system followed by classification sy	ation symbols)	
	on searched other than minimum documentation to the extent that		
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data l	base and, where practical, search terms use	d)
	,		
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	rolovant page 2009	Relevant to claim No.
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	reievant passages	
x/	EP 0 325 489 A (BECTON DICKINSON COMPANY) 26 July 1989 (1989-07-claim 3	N AND 26)	5
X	US 5 474 771 A (S. LEDERMAN ET 12 December 1995 (1995–12–12) claim 12	AL.)	4
A /	EP 0 159 653 A (S.A. INNOVI N.V 30 October 1985 (1985-10-30) page 4, line 10-13; example 8	1-13	
- Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are liste	ed in annex.
		<u> </u>	
"A" docum	ategories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	"T" later document published after the ir or priority date and not in conflict wi cited to understand the principle or invention	th the application but
filing of	ent which may throw doubts on priority claim(s) or	"X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or can involve an inventive step when the	not be considered to document is taken alone
citatio	is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	eY document of particular relevance; the cannot be considered to involve an document is combined with one or the co	inventive step when the more other such docu-
other	means nent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	ments, such combination being obving the art. *&* document member of the same pate	
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international	search report
1	10 May 2000	24/05/2000	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,	Van Bohemen, C	

1



Inti tonal Application No PCT/NL 99/00806

Patent document cited in search repor	t	Publication date	1	Patent family member(s)	Publication date	
EP 325489	A	26-07-1989	AT 100491 T DE 68912353 D DE 68912353 T ES 2061965 T JP 2016978 A JP 2059182 C JP 7095945 B		15-02-1994 03-03-1994 23-06-1994 16-12-1994 19-01-1990 10-06-1996 18-10-1995	
US 5474771	A	12-12-1995	AU AU CA EP JP WO US	675922 B 3141993 A 2123224 A 0614374 A 7505761 T 9309812 A 5993816 A	27-02-1997 15-06-1993 27-05-1993 14-09-1994 29-06-1995 27-05-1993 30-11-1999	
EP 159653	A	30-10-1985	NL AT DE IL JP US	8401221 A 56750 T 3579731 D 74904 A 60256377 A 4737455 A	18-11-1985 15-10-1990 25-10-1990 28-09-1989 18-12-1985 12-04-1988	



REQUEST

The undersigned requests that the present international application be processed according to the Patent Cooperation Treaty.

For receiving Office use only

International Application No.

99/00806

24 DEC 1999

International Filing Date

BUREAU VOOR DE INDUSTRIÈLE EIGENDOM P.C.T. INTERNATIONAL APPLICATION

Name of receiving Office and "PCT International Application"

Applicant's or agent's file reference (if desired) (12 characters maximum) WO 800129-Al

Applicant's or agent's file reference (if desired) (12 characters maximum) WO 800129-Al							
Box No. I TITLE OF INVENTION							
Antigen of a phagocyte, a phagocyte-recognizing ago	ent, and a method of detecting a preactivated phagocyte						
Box No. II APPLICANT							
Name and address: (Family name followed by given name; for a legal entity, full official designation. The address must include postal code and name of country. The country of the address indicated in this Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State of residence is indicated below.) This person is also inventor.							
GlaxoWellcome B.V. Huis ter Heideweg 62 NL-3705 LZ ZEIST	Telephone No. +31 - 30 693 83 31						
the Netherlands	Facsimile No. +31 - 30 693 84 33						
	Teleprinter No.						
State (that is, country) of nationality: NL	State (that is, country) of residence						
This person is applicant for the purposes of: all designated States all designated the United States	d States except the United States the States indicated in the Supplemental Box						
Box No. III FURTHER APPLICANT(S) AND/OR (FURT	HER) INVENTOR(S)						
Name and address: (Family name followed by given name; for a legal of The address must include postal code and name of country. The country of Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State of reKOENDERMAN, Leendert Vogelwikke 17 NL-3738 TT MAARTENSDIJK the Netherlands	mity, full official designation. If the address indicated in this sidence is indicated below.) This person is: applicant only applicant and inventor inventor only (If this check-box is marked, do not fill in below.)						
State (that is, country) of nationality: NL	State (that is, country) of residence: NL						
This person is applicant for the purposes of: all designated the United States all designated the United States	the States except the United States the States indicated in the Supplemental Box						
Further applicants and/or (further) inventors are indicated	on a continuation sheet.						
Box No. IV AGENT OR COMMON REPRESENTATIVE	; OR ADDRESS FOR CORRESPONDENCE						
The person identified below is hereby/has been appointed to act of the applicant(s) before the competent International Authorities	on behalf agent common representative						
Name and address: (Family name followed by given name; for a legal of The address must include postal code and name of ALTENBURG, Bernardus Stephanus Franciscus et a OCTROOIBUREAU LOS EN STIGTER B.V. Weteringschans 96	1. +31 - 20 623 68 32 Facsimile No.						
NL-1017 XS AMSTERDAM	+31 - 20 626 00 07						
the Netherlands	Teleprinter No.						
Adress for corresp ndence: Mark this check-box where n space above is used instead to indicate a special address to v	o agent or common representative is/has been appointed and the hich correspondence should be sent.						

		Sheet No	2P	CT/NI		99/0	080
Continuati n f Box N . III	FORTHER A	PPLICANTS AN	D/OR (FURTI	IER) INVE	NTORS		
If none of	f the following s	ub-boxes is used, t	his sheet shoul	d not be inc	luded in the	request.	
Name and address: (Family name The address must include postal cod Box is the applicant's State (that is, LOGTENBERG, Ton Dorpstraat 19 NL-3433 CH VREESWIJH the Netherlands	country) of resider	name; for a legal en ntry. The country of nce if no State of resi	nity, full official de he address indica dence is indicated	signation. ted in this below.)	applic inven	n is: cant only cant and invent tor only (<i>If thi</i> ked, do not fill	s check-bax
State (that is, country) of nation	ality: NL	-	State (that	is, country) (of residence NL	:	
This person is applicant for the purposes of:	all designated States	all designated the United Sta	States except tes of America		nited States nerica only		s indicated in lemental Box
Name and address: (Family name The address must include postal cod Box is the applicant's State (that is, RAAIJMAKERS, Johanne Amaliastein 16 NL-4133 HC VIANEN the Netherlands			ne address indicat lence is indicated	ed in this below.)	applic invent	ant only ant and invento or only (If this ked, do not fill	check-box
State (that is, country) of national	ality: NL		State (that	is, country) o	of residence NL		
This person is applicant for the purposes of:	all designated States	all designated State			nited States erica only		indicated in emental Box
Name and address: (Family name The address must include postal code Box is the applicant's State (that is,	followed by given r e and name of coun country) of residen	name; for a legal ent stry. The country of t ce if no State of resid	ity, full official des re address indicat lence is indicated	ignation. ed in this below.)	applic inven	ant only ant and invento tor only (If this ked, do not fill	s check-box
State (that is, country) of nationa	dity:		State (that	is, country) o	f residence:		
This person is applicant for the purposes of:	all designated States	all designated the United State			nited States nerica only		indicated in emental Box
Name and address: (Family name The address must include postal code Box is the applicant's State (that is, o	followed by given n and name of coun country) of residen	name; for a legal enti try. The country of th tre if no State of resta	ty, full official des e address indicate ence is indicated	ignation. ed in this below.)		is: ant only ant and invento	ır.

all designated States except the United States of America

all designated States

State (that is, country) of nationality:

This person is applicant for the purposes of:

the States indicated in the Supplemental Box

inventor only (If this check-box is marked, do not fill in below.)

State (that is, country) of residence:

the United States of America only





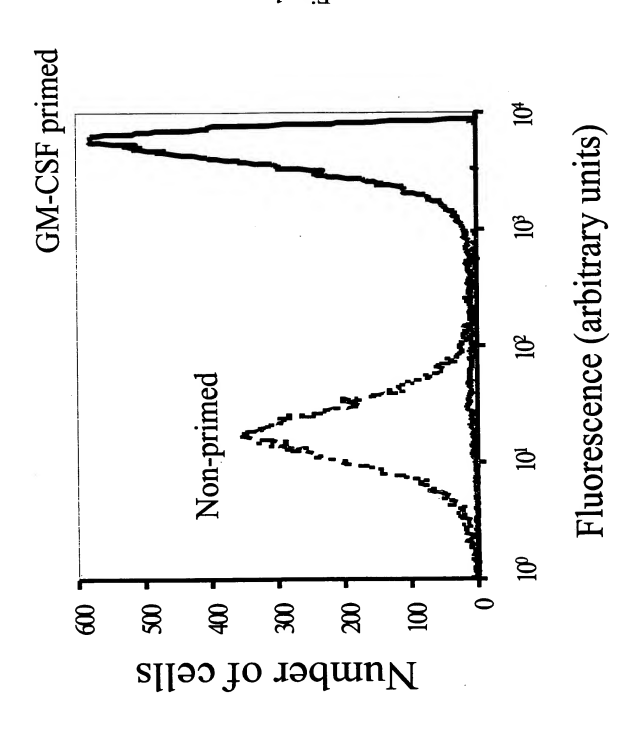
Box	No.V	DESIGNATION OF STATES							
The	following designations are hereby made under Rule 4.9(m) ork the applicable check-boxes; at least one must be marked):								
	Regional Patent								
X	AP	ARIPO Patent: CGhana, GM Gambia, KE Kenya, I UG Uganda, ZW Zimbabwe, and any other State	LS L whic	esothe	o, MWMalawi, SDSudan, SLSierra Leone, SZSwaziland, a Contracting State of the Harare Protocol and of the PC				
K	EA	UG Uganda, ZW Zimbabwe, and any other State which is a Contracting State of the Harare Protocol and of the PC Eurasian Patent: AMmenia, AZAzerbaijan, BY Belarus, KG Kyrgyzstan, KZKazakhstan, MD Republic of Moldova, RURussian Federation, TJ Tajikistan, TM Turkmenistan, and any other State which is a Contracting State of the Eurasian Patent Convention and of the PCT							
X	EP	European Patent: AXustria, BEBelgium, CH and Iswitzerland and Liechtenstein, CYCyprus, DEGermany, DKDenmark, ESSpain, FIFinland, FRFrance, GB United Kingdom, GRGreece, IE Ireland, IT Italy, LU Luxembourg, MC Monaco, NL Netherlands, PT Portugal, SE Sweden, and any other State which is a Contracting State of the European Patent Convention and of the PCT							
X	OA	any other State which is a member State of OAPI	aliMD and	R Mai a Cor	RepublicCG Congo, CI Côte d'Ivoire, CM Cameroon, uritania, NE Niger, SN Senegal, TD Chad, TG Togo, and ntracting State of the (FOTE) kind of protection or treatment				
		desired, specify on dotted line)							
Natio	nal Pate	ent (if other kind of protection or treatment desired, specify	on a	lotted	line)				
×	ΑE	United Arab Emirates	X	ĭ.R	Liberia				
×	AL	Albania	M	· I.S	Lesotho				
×	AM	Armenia		IT.	Lithuania				
X	AT	Austria		. T TI	Turambana				
×	AU	Australia		LU	Luxembourg				
×		Azerbaijan			·				
X		Bosnia and Herzegovina	X		Republic of Moldova				
X		Darka Jan			·Madagascar				
			X	MK	The former Yugoslav Republic of Macedonia				
=	DG	Bulgaria		•					
X	BK	Brazil	X.	·MN	Mongolia				
X	BA	Belarus	X	· MW	Malawi				
X	CA	Canada	X	MX	Mexico				
X		and LI Switzerland and Liechtenstein	X	NO	Norway				
X	CN	China	· X	·NZ	New Zealand				
X	CU	Cuba	· 127 ·	·PI.	Poland				
X	CZ	Czech Republic	1至1.	PT	Portugal				
X	DE	Germany	ਜ਼ .	PO	Romania				
X	DK	Denmark	F .	·DII	Russian Federation				
X	EE	Estonia	(전)	CD	Sudan				
X	ES	Spain	. ISI.	. CE	Sweden				
X	FI	Finland		SE					
X	GB	United Kingdom	=	_	Singapore				
×		Grenada	X	SI	Slovenia				
X			X	SK	Slovakia				
X	CH	Ghana	〒.	SL	Sierra Leone				
×		Gambia	XI.	1J	Tajikistan				
X			X	TM	Turkmenistan				
	III	The same	X	TR	Turkey				
X	по	rungary	X ·	TT	Trinidad and Tobago				
X	ID	Indonesia	X		Ukraine				
X	IL	Israel	X	·UG	Uganda				
X	IN	India	X	US	United States of America				
X	IS	iceiana							
X	JР	Japan	X.	·UZ	Uzbekistan				
X	KE	Kenya	X	VN	Viet Nam				
X	KG	Kyrgyzstan			Yugoslavia				
X		Democratic Desults Desults of Many	図	ZA	South Africa				
			<u> </u>		Zimbabwe				
X	KR	Republic of Korea	Che	ck-bo	xes reserved for designating States which have				
×	ΚZ	Kazakhstan	becc	me p	xes reserved for designating States which have arty to the PCT after issuance of this sheet:				
X									
×		Sri Lanka							
Preca					de abothe applicant also makes under Rule 4.9(b) all other				

Precautionary Designation Statement: addition to the designations made abortic applicant also makes under Rule 4.9(b) all other designations which would be permitted under the PCT except any designation(s) indicated in the Supplemental Box as beingetically from the scope of this statement. The applicant declares that those additional designations are subject to confirmational analytical designation which is not confirmed before the expiration of 15 months from the priority date is to be regarded as withdiasymphicant at the expiration of that time limit Confirmation of a designation consists of the filing of a notice specifying that designation and the payment of the designation and confirmation fees. Confirmation must reach the receiving Office within the 15-month time limit.)

ζ	1
R	Ó

Box No. VI PRIORITY C	ATM					-tu eleime em indicated	in the Supplemental Day	
Filing date		lumber		r	uruner prioi	_ 	in the Supplemental Box.	
of earlier application	-	r application			ination.	Where earlier application		
(day/month/year)			1	countr		regional application:* regional Office	international application: receiving Offic	
item (1) (2 4. 12. 98)			_					
24 December 1998	101089	3		NL				
item (2) 19.02.99								
19 February 1999	101134	1		NL				
item (3)								
The receiving Office is req of the earlier application(s purposes of the present int	(only if the	he earlier al	oplica	tion was filed	with the (Office which for the	and 2	
* Where the earlier application is Convention for the Protection of In				_		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
Box No. VII INTERNATIO							··	
Choice of International Search (if two or more International Sea competent to carry out the interna- the Authority chosen; the two-lette	rching Auth ational searc	orities are	search _	has been carri	ed out by o	r requested from the Intern	to that search (if an earlier national Searching Authority):	
ISA /	i code may	be used).	Date	(day/month/yea	1)	Number	Country (or regional Office)	
Box No. VIII CHECK LIST	; LANGU	AGE OF F	ILING	G				
This international application of the following number of sheets	ontains 7				accompan	ied by the item(s) marke	d below:	
request : 4	"	l. 🗷 fee ca	lculat	ion sheet				
description (excluding	2	2. 🔲 separa	ate sig	med power of	attorney		·	
sequence listing part) :12	3	3. 🔲 сору	of gen	eral power of	attorney;	reference number, if any	:	
claims : 2	4	4. statement explaining lack of signature						
abstract : 1] :	5. priority document(s) identified in Box No. VI as item(s):						
drawings : ₹ 6. □ translation of international application into (language):								
sequence listing part of description		7. 🕱 separa	ate ind	lications conc	erning dep	osited microorganism or	other biological material	
or description .	8	8. 🔲 nucle	otide a	and/or amino	acid sequer	nce listing in computer re	adable form	
Total number of sheets: 26	9	9. 🕱 other	(speci	ify): Copy of S	Search Rep	ort		
Figure of the drawings which should accompany the abstract:				guage of filing national applic		utch		
Box No. IX SIGNATURE	OF APPLI	CANT OR	AGE	NT				
Next to each signature, indicate the na	me of the per:	son signing an	d the ca	apacity in which	the person sig	gns (if such capacity is not obv	rious from reading the request).	
Amsterdam, 22 Decembe	r 1999					•		
M. alter	ly							
ALTENBURG, Bernardus	Stephan	us Francis	scus	et al.				
Date of actual receipt of the	purported	Fo		DEC 19	-	2 4. 12. 99	2. Drawings:	
international application: 3. Corrected date of actual rece	ipt due to l	ater but	- 7			- 7. m. 33		
timely received papers or drawings completing the purported international application:								
4. Date of timely receipt of the required corrections under PCT Article 11(2):								
5. International Searching Auth (if two or more are competer	nority nt): ISA	. /		6.		of search copy delayed h fee is paid.		
		For I	nterna	ational Bureau	use only .			
Date of receipt of the record co by the International Bureau:	ру	0 2 FE	BRU	ARY 2000		(0 2.	02, 00)	

Fig. 1



SUBSTITUTE SHEET (RULE 26)

2/7

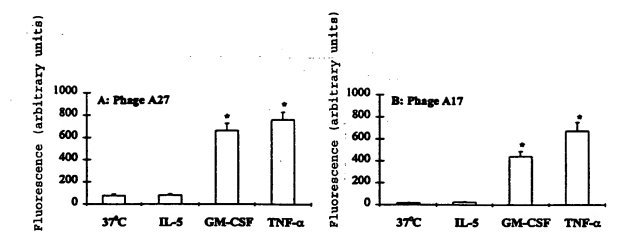


Fig. 2

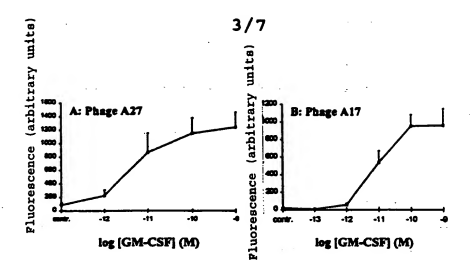
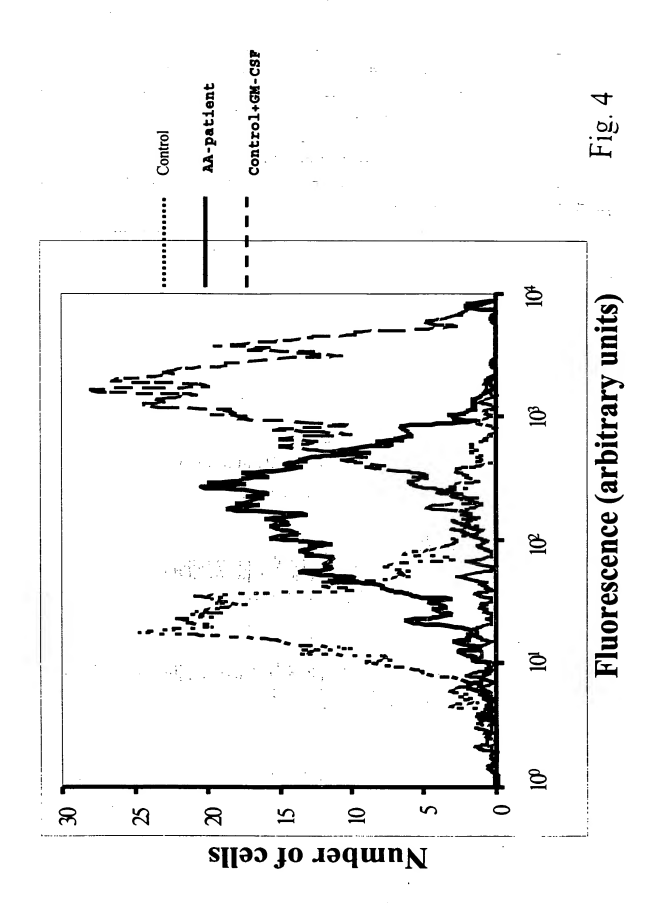
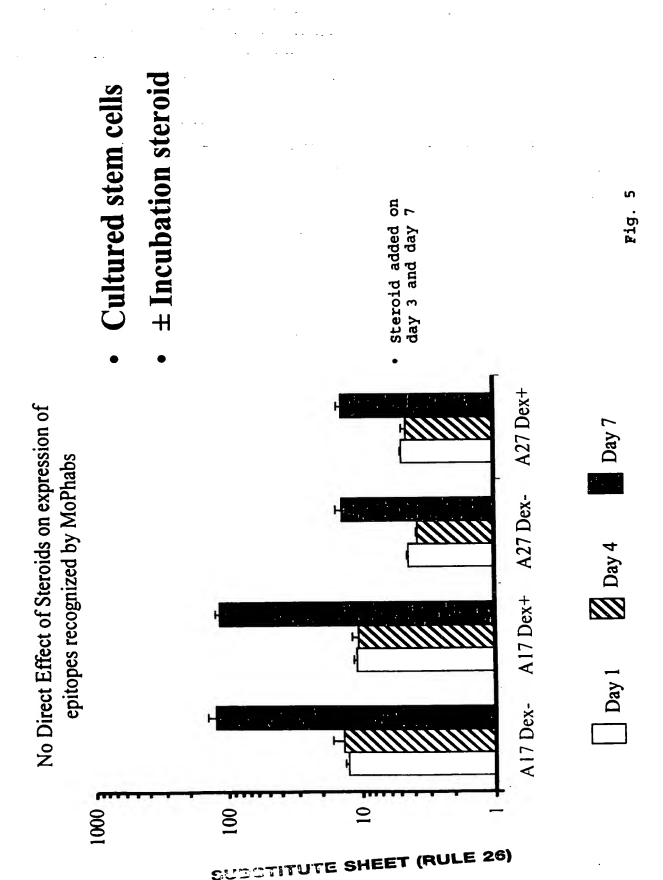


Fig. 3



SUMOTITUTE SHEET (RULE 26)



6/7

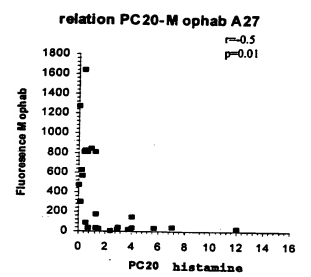


Fig. 6

Immunoprecipitation of the priming epitopes by A17 and A27 antibody constructs

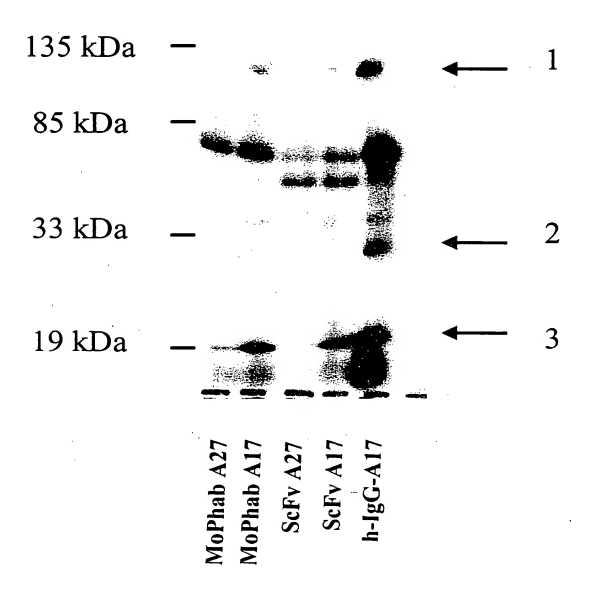


Fig. 7

WO 800129-Al/ho

20

25

Antigeen van een fagocyt, een fagocyt-herkennend agens, en een werkwijze voor het detecteren van een gepreactiveerde fagocyt

De onderhavige uitvinding heeft betrekking op een antigeen van een fagocyt.

Chronische ontstekingsziekten, zoals bijvoorbeeld allergische astma en rheumatoïde arthritis, worden gemedieerd 5 door ontstekingscellen zoals T-cellen en fagocyten. Op de plaats van een ontsteking in een orgaan worden cytokinen gevormd. Een deel van de cytokinen diffundeert naar het perifere bloed waar ze betrokken zijn bij de mobilisatie van nieuwe ontstekingscellen. Deze ontstekingscellen worden door interactie met een cytokine gepreactiveerd. De mate van preactivatie van fagocyten correleert met de hoeveelheid ontsteking bevorderende cytokinen en daarmee met de uitgebreidheid van de ontstekingsreactie. Met name voor ziekten gelocaliseerd in organen zoals de long en darm (bijvoorbeeld bij de ziekte van 15 Crohn) is het fysiek zeer lastig of onmogelijk om zonder invasief onderzoek de ernst van een ontsteking betrouwbaar vast te stellen. Daarenboven geeft invasief onderzoek in de vorm van een biopt alleen informatie over de stand van zaken in het biopt zelf. Het betrouwbaar vaststellen van de ernst van een ontsteking is met name daarom lastig aangezien tot op heden geen voor een gepreactiveerde fagocyt specifiek antigeen is gevonden.

De onderhavige uitvinding heeft betrekking op een antigeen van een fagocyt, waarbij het antigeen kan worden herkend door ten minste een bacteriofaag zoals die kan worden geïsoleerd uit de stammen met aanwinstnummers CBS 101481 en 101482.

Gevonden is dat het aldus gekarakteriseerde antigeen, dat aanwezig is op het oppervlak van een fagocyt, 30 specifiek is voor een gepreactiveerde fagocyt. Door het vaststellen van de aanwezigheid van het antigeen en in het bijzonder de hoeveelheid daarvan kan de aanwezigheid van een onsteking en de ernst daarvan worden vastgesteld. Ten minste ten dele gezuiverd antigeen, of een fragment daarvan, kan

worden gebruikt voor het verkrijgen van gepreactiveerde fagocyt-herkennende agentia.

De uitvinding heeft tevens betrekking op een fagocyt-herkennend agens dat het antigeen herkent dat door ten 5 minste een bacteriofaag zoals die kan worden geïsoleerd uit de stammen met aanwinstnummers CBS 101481 en 101482 wordt herkend.

Een dergelijk agens, bijvoorbeeld een (monoclonaal) antilichaam, is zeer bruikbaar voor het vaststellen van de aanwezigheid van een (orgaangebonden) onsteking en de ernst daarvan. Daarenboven kan het agens worden gebruikt voor het elimineren van gepreactiveerde fagocyten uit bloed, bijvoorbeeld door middel van een aan een drager gebonden agens waarbij na contact tussen drager en bloed deze van elkaar worden gescheiden.

10

15

20

35

In plaats daarvan kan ook worden gekozen voor het combineren van het agens met een groep die de (gepreactiveerde) fagocyt deactiveert of zelfs doodt. Hierbij kan worden gedacht aan een antilichaam voorzien van een celdodende eenheid, zoals een RicineB-keten, of aan een bi-specifiek antilichaam dat het immuunsysteem ertoe aanzet de gepreactiveerde fagocyt te elimineren. De groep is derhalve (chemisch) aan het agens gekoppeld of maakt daar deel van uit, bijvoorbeeld doordat het met behulp van genetische manipulatie is 25 gemaakt. Zowel chemische koppeling als genetische manipulatie zijn in het vak welbekende technieken.

De uitvinding heeft derhalve verder betrekking op een farmaceutisch preparaat dat een fagocyt-herkennend deactiverend agens bevat tezamen met een farmaceutisch aanvaard-30 bare vulstof of drager.

In het licht van de eerstgenoemde toepassing, het vaststellen van een ontsteking, heeft de uitvinding tevens betrekking op een werkwijze voor het detecteren van een gepreactiveerde fagocyt, waarmee een gepreactiveerde fagocyt specifiek kan worden gedetecteerd.

Hiertoe wordt de werkwijze volgens de onderhavige uitvinding gekenmerkt doordat een fagocyt-herkennend agens in contact wordt gebracht met een fagocyt, en een tussen het fagocyt-herkennende agens en de fagocyt gevormd complex wordt gedetecteerd.

10

15

20

35

Een dergelijke detectie van het gevormde complex kan op volgens een van een veelheid van in het vak bekende werkwijzen worden uitgevoerd. Zo kan het agens fluorescent zijn 5 gelabeld en kan binding aan het oppervlak van de fagocyt met behulp van een fluorescentie microscoop of stromingscytometer (FACS) worden vastgesteld. Het label kan ook een enzym zijn, waarbij bijvoorbeeld het product van de door het enzym gekatalyseerde reactie wordt gedetecteerd. Daarbij kan als bepalingstechniek worden gedacht aan bijvoorbeeld een ELISA. Het gebruik van een enzym is met name interessant wanneer het agens een bacteriofaag is, aangezien de bacteriofaag kan zijn gerecombineerd om te coderen voor dit enzym. Het agens hoeft dan geen labeling te ondergaan.

Volgens een interessante uitvoeringsvorm is het agens in staat tot competitie met ten minste een bacteriofaag zoals die kan worden geïsoleerd uit de stammen met aanwinstnummers CBS 101481 en 101482, en een tussen het fagocytherkennende agens en de fagocyt gevormd complex wordt gedetecteerd.

Door de beschikbaarheid van de uit de voornoemde stammen te isoleren bacteriofagen, wordt het thans mogelijk gericht verdere fagocyt-herkennende agentia te zoeken aangezien de werkwijze volgens de onderhavige uitvinding daar te-25 vens een uitstekende test voor is. Dergelijke fagocyt-herkennende agentia kunnen bijvoorbeeld peptiden zijn, daaronder begrepen peptidomimetica en peptiden met ongebruikelijke aminozuren, of organische verbindingen die met behulp van combinatorial chemistry kunnen worden bereid. Het gebruik van 30 een dergelijk fagocyt-herkennend agens, waartoe vanzelfsprekend ook de beide bacteriofagen worden gerekend zoals die uit de voornoemde stammen kunnen worden geïsoleerd, maakt het mogelijk van een fagocyt uit het bloed van een persoon of ander zoogdier vast te stellen of het een gepreactiveerde fagocyt is.

Volgens een gunstige uitvoeringsvorm is het agens een fluorescerend agens.

Aldus kan het gevormde complex gemakkelijk worden gedetecteerd, bijvoorbeeld met behulp van een fluorescentie



microscoop.

10

15

30

Volgens een interessante uitvoeringsvorm omvat het agens in het zichtbaar licht fluorescerend eiwit dat daartoe hetzij geen prostetische groep behoeft, hetzij een prosteti-5 sche groep vereist gekozen uit een in fysiologisch milieu aanwezig metaalion. Geschikt is het fluorescerende eiwit Green of Blue Fluorescent Protein.

Deze uitvoeringsvorm is met name dan interessant wanneer het agens een bacteriofaag is, aangezien de bacteriofaag kan zijn gerecombineerd om te coderen voor dit fluorescente eiwit. Het agens hoeft dan geen labeling te ondergaan met een fluorescente stof.

Met voordeel geschiedt het detecteren met behulp van een Fluorescence-Activated Cell Sorter (FACS).

Deze werkwijze maakt een snelle detectie en kwantificering van gepreactiveerde fagocyten mogelijk. Dit is bijvoorbeeld gunstig wanneer het belangrijk is dat snel inzicht wordt gekregen in de toestand van een patiënt, zoals bij sceptische shock, maar ook bij het nalopen van een scala op 20 een fagocyt-herkennende eigenschappen te onderzoeken verbindingen, bijvoorbeeld zoals die hiervoor zijn genoemd.

Volgens een alternatieve uitvoeringsvorm geschiedt het detecteren met behulp van een ELISA. Daarbij kan gebruik worden gemaakt van een (met een enzym gelabeld) antilichaam 25 tegen het fagocyt-herkennende agens. Wederom kan het agens een fusie-eiwit zijn (of bevatten) dat het enzym omvat.

Deze werkwijze heeft als voordeel dat het een eventuele gepreactiveerde fagocyt bevattende monster niet vers hoeft te zijn. Ook met deze werkwijze is het mogelijk een zeer groot aantal verbindingen op hun fagocyt-herkennende activiteit na te lopen.

De onderhavige uitvinding is in het bijzonder geschikt voor het detecteren van een gepreactiveerde fagocyt, waarbij die fagocyt afkomstig is van een persoon waarvan 35 wordt gedacht dat die lijdt aan een aandoening gekozen uit de groep bestaande uit i) orgaangebonden onstekingsziekten, zoals inflammatoire longziekten (bijvoorbeeld allergische astma, COPD, en cysteuze fibrose) en darmziekten (bijvoorbeeld Colitis ulcerosa, en de ziekte van Crohn); ii) septische

shock; iii) allergieën; en iv) auto-immuunziekten (bijvoorbeeld rheumatoïde arthritis); alsmede van trau-mapatiënt (bijvoorbeeld vroege detectie van ARDS); of een van persoon die een transplantatie heeft ondergaan (vroege detectie van afstoting).

Aanvraagster sluit niet uit dat de werkwijze volgens de onderhavige uitvinding gebruikt kan worden om van één of meer vormen van Repetitive Strain Injury objectief vast te stellen en mogelijk te kwantificeren. In het laatste geval zou het effect kunnen worden gemeten van een behandeling, bijvoorbeeld met corticosteroïden of door fysiotherapie.

Met voordeel wordt voor de detectie bloed van een persoon gelyseerd met isotone, koude NH₄Cl-oplossing onder oplevering van een fagocytbevattende oplossing.

Aldus kan zeer snel een voor de werkwijze volgens de onderhavige uitvinding geschikte fagocyt-bevattende oplossing worden bereid, waarin eventueel aanwezige gepreactiveerde fagocyten kunnen worden gedetecteerd.

De onderhavige uitvinding zal thans worden toege20 licht aan de hand van het volgende uitvoeringsvoorbeeld,
waarbij

Fig. 1 het specifiek geprimede neutrofiele granulocyten herkennende karakter van een agens volgens de uitvinding laat zien;

Fig. 2 laat zien dat dit onafhankelijk van de wijze van primen geschiedt;

Fig. 3 de dosis-afhankelijkheid van *primen* met GM-CSF laat zien;

Fig. 4 laat zien dat het door een agens volgens de 30 uitvinding herkende epitoop in verhoogde mate aanwezig is op eosinofiele granulocyten verkregen van een patiënt met symptomatisch allergische astma;

Fig. 5 laat de afwezigheid zien van een effect van een voor behandeling van astma gebruikt geneesmiddel op de 35 expressie van het antigeen;

Fig. 6 laat de relatie zien tussen de bronichiale hyperreactiviteit bij patiënten met allergische astma en expressie van het antigeen volgens de uitvinding op eosinofiele granulocyten; en

Fig. 7 een autoradiogram voorstelt van een immuunprecipitaat dat antigeen volgens de uitvinding bevat.

1) FAAGBIBLIOTHEEK MET ANTILICHAAMFRAGMENTEN OP HET OPPERVLAK VAN DE FAGEN.

Door middel van de "phage display"-technologie kunnen eiwitten op de mantel van bacteriophagen tot expressie worden gebracht. In het onderhavige geval is een stukje DNA dat codeert voor een deel van een antilichaam-molecuul door 10 middel van een recombinant DNA-technologie in hetzelfde leesraam gebracht als het DNA dat codeert voor bacteriofaag g3pmanteleiwit. Hierdoor ontstaat een g3p-omvattend fusie-eiwit. In een bibliotheek van dergelijke bacteriofagen bezitten de fagen elk een andere antilichaamsspecificiteit. Daartoe wordt 15 bij een groot aantal fagen het voor antilichaam coderende DNA uit B-lymfocyten gebruikt. Voor de onderhavige uitvinding is gebruik gemaakt van de "Phage-antibody library" beschreven door De Kruif et al. (ref. 1) en de Amerikaanse octrooiaanvrage met nr. 09/085.072 waarvan de beschrijving hierin door 20 verwijzing is opgenomen.

In het kort werden gedegenereerde oligonucleotiden gebruikt om kunstmatige CDR3-gebieden met een lengte van 6 tot 15 nucleotiden toe te voegen aan een verzameling van 49 vooraf gekloneerde kiemlijn VH-genen. Vervolgens werden deze in vitro "geherrangschikte" VH-genen in een verzameling van pHEN1 van fagemid-afgeleide vectoren gekloneerd die zeven verschillende lichte keten V-gebieden bevatten, gefuseerd in een leesraam van het gen dat codeert voor het phage minor capsid protein-gen III. Het met behulp van een helperfaag

(VCSM13, cat. no. 200251, Stratagene) bijvoorbeeld in E. coli XL-1 bacteriën (Stratagene) brengen van deze constructen leidt tot de expressie van single chain FV-antilichaamfragmenten als gen III fusie-eiwitten op het oppervlak van de bacteriofaag.

Er werd een phagemid bibliotheek verkregen van 1,2 x 10^8 klonen.

2) VERRIJKING VAN FAGEN VOOR GEPREACTIVEERDE FAGEN FAGOCYTEN SPECIFIEKE BACTERIOFAGEN EN CLONERING.

35

Ongeprimede leukocyten werden volgens een algemeen

bekende techniek onder gebruikmaking van isotone lysis met behulp van een isotone, koude NH4Cl oplossing geïsoleerd. Hierbij is het uitermate belangrijk contaminatie met lipopolysacharide (LPS) te vermijden door LPS-vrije media te ge-5 bruiken, aangezien LPS kunstmatig kan primen waardoor de werkwijze niet met succes kan worden uitgevoerd. Een deel (108) van de ongeprimede leukocyten-populatie werd in contact gebracht met de bacteriofaag bibliotheek (10¹¹ bacteriofagen). Na 30 minuten werden de leukocyten afgedraaid (voorklaring) 10 en niet verder gebruikt. In het supernatant blijven die bacteriofagen over die niet-geprimede leukocyten niet herkennen. Vervolgens werd een ander deel van de leukocytenpopulatie geprimed met granulocyt macrofaag-kolonie stimulerende factor GM-CSF (100 pM, 30 min., 37°C) en vervolgens in con-15 tact gebracht met het hiervoor verkregen bacteriofagen-bevattende supernatant. Nu binden de gezochte bacteriofagen aan de leukocyten. De leukocyten werden gewassen en bacteriofagen die aan de geprimede cellen bonden werden gevisualiseerd met een tweestapskleuring. Eerst werden de cellen in contact 20 gebracht met een polyclonale antistof die de bacteriofagen herkent (anti-M13). Vervolgens werd een met phyco-erythrinegelabelde antilichaam tegen het anti-M13 polyclonaal gebruikt om de cellen die bacteriofagen hebben gebonden met behulp van een FACS te visualiseren. De FACS was voorzien van een cel-25 sorteerinrichting en die leucocyten werden geïsoleerd die voldeden aan de volgende eis: Fluorescerende geprimede eosinofiele granulocyten (zie ref. 2). De bacteriofagen werden van de gesorteerde geprimede eosinofiele granulocyten (een subklasse van leukocyten) geëlueerd en zoals hiervoor be-30 schreven vermeerderd. Deze werkwijze (voorklaring tot en met elutie en vermeerderen) werd drie keer herhaald waardoor steeds zuiverder bacteriofaag suspensies werden verkregen. Vervolgens werden 200 bacteriofaag klonen vermeerderd en met behulp van de volgende werkwijze en onder gebruikmaking van

SELECTIE VAN VOOR GEPREACTIVEERDE FAGOCYTEN-SPECI-FIEKE BACTERIOFAGEN

de FACS beoordeeld.

35

Ongeprimede leukocyten werden geïsoleerd als beschreven onder 2. Een tweede deel van de leukocyten werd be-

handeld met GM-CSF en fluorescent groen gelabeld met sulfidofluoresceine diacetaat (SFDA, voor labeling procedure zie ref. 3). Hierna werden de geprimede fluorescent leukocyten gemengd met ongekleurde ongeprimede cellen in een verhouding 1:1. Vervolgens werd deze gemengde celpopulatie in contact gebracht met de verschillende bacteriofaag klonen. De klonen van interesse moesten de volgende eigenschappen hebben: (i) geen expressie op lymfocyten (rustend/geactiveerd), negatief op rustende neutrofiele/eosinofiele granulocyten (herkenbaar 10 als niet groene granulocyten en de in ref. 2 voor eosinofiele granulocyten genoemde gates), en positief op GM-CSF geprimede granulocyten (herkenbaar als groene cellen in bovengenoemde gates). Twee verschillende bacteriofaag klonen, zoals die kunnen worden geïsoleerd uit de stammen A17 en A27 met aan-15 winstnummers CBS 101481, respectievelijk 101482, vertoonden deze karakteristieken. Het deponeren van de stammen geschiedde op 1 december 1998 bij het CBS (Centraalbureau voor Schimmelcultures, Postbus 273, 3740 AG, Baarn).

Uit fig. 1 blijkt dat bacteriofaag A17 met GM-CSF 20 geprimede neutrofiele granulocyten herkent, terwijl het nietgeprimede neutrofiele granulocyten niet herkent. In het kort: Volbloed werd gepreïncubeerd met buffer of met GM-CSF (10 pM) gedurende 15 min. bij 37°C. Hierna werden de rode bloedcellen gelyseerd met ijskoude NH, Cl-oplossing. Vervolgens werden de 25 witte bloedcellen gewassen en gekleurd met de bacteriofaag A17 en geanalyseerd met een stromingscytometer. De neutrofiele granulocyten werden geïdentificeerd via hun unieke voorwaartse en zijwaartse lichtverstrooiingskarakteristieken. Het getoonde experiment is representatief voor 25 verschillende experimenten.

Fig. 2 laat de relatieve fluorescentie-intensiteit zien van ongeprimede neutrofiele granulocyten en met GM-CSF (100 pM, 30 min., 37°C) of TNF α (100 IU/ml; 20 min.; 37°C) geprimede neutrofiele granulocyten. Duidelijk blijkt dat beide wijzen van primen resulteren in een grotere aanwezigheid van het door bacteriofaag A27 herkende epitoop. In het kort: Volbloed werd behandeld met GM-CSF (100 pM), TNFα (100 IU/ml), IL-5 (100 pM) of buffer gedurende 15 min. bij 37°C. Vervolgens werden de rode cellen gelyseerd (met ijskou-

30

de NH4Cl oplossing), en er werd zoals hierboven beschreven gewassen en gekleurd met A27(A) en A17(B). De waarden zijn weergegeven als gemiddelden \pm SE (n=24). Waarden aangegeven met * zijn significant verschillend van de buffercontrole 5 (p<0.001). Vergelijkbare resultaten werden verkregen voor humane monocyten (resultaten niet weergegeven).

Fig. 3 geeft de dosis-afhankelijkheid voor de bacteriofaagstammen A17 en A27 van primen met GM-CFS weer. In het kort: Volbloed werd behandeld met verschillende concentraties 10 GM-CSF of buffer gedurende 15 min. bij 37°C. Vervolgens werden de rode cellen gelyseerd (met ijskoude NH4Cl oplossing), en er werd zoals hierboven beschreven gewassen en gekleurd met A27(A) en A17(B). De waarden zijn weergegeven als gemiddelden \pm SE (n=10).

15

30

35

Fig. 4 laat zien dat het door bacteriofaag A17 herkende epitoop in verhoogde mate aanwezig is op eosinofiele granulocyten verkregen van een patiënt met symptomatisch allergisch astma. Dit experiment laat zien dat eosinofiele granulocyten in het bloed van symptomatisch astma patiënten een 20 gepreactiveerd fenotype bezitten. De data van de patiëntcellen werden vergeleken met cellen uit het bloed (verkregen op dezelfde dag) van een normale donor voor en na behandeling in vitro met GM-CSF (100 pM). Het afgebeelde experiment is representatief voor ten minste 15 additionele experimenten. 25 Vergelijkbare resultaten werden verkregen voor COPD (Chronic Obstructive Pulmonary Disease, a smoking-related respiratory disease.) Bij COPD zijn het met name de neutrofiele granulocyten die hoge expressie van het antigeen vertonen, terwijl bij astma de eosinofiele granulocyten een hoofdrol spelen. (Resultaten niet weergegeven.)

Fig. 5 laat zien hoe geschikt het antigeen volgens de uitvinding is: glucocorticosteroiden, zoals dexamethason of prednison, die voor de behandeling worden gebruikt hebben geen invloed op de (in vitro) expressie van het antigeen. Dat wil zeggen dat verlaging van de expressie in vivo het gevolg is van de onderdrukking van de ontsteking. In het kort: Stamcellen werden verkregen uit navelstrengbloed en in kweek gezet onder omstandigheden die leiden tot de terminale differentiatie tot neutrofiele granulocyten. Deze zijn door in het

medium aanwezige cytokines, nodig voor het differentiëren, geprimed. Toevoeging van dexamethason (1 μ M) aan de kweek had geen invloed op de expressie van het antigeen.

Fig. 6 laat de relatie zien tussen de bronchiale 5 hyperreactiviteit en de expressie van het antigeen op eosine granulocyten zoals gemeten met A27. De meting van de bronchiale hyperreactiviteit geschiedt door een patiënt histamine (of een verbinding met een vergelijkbare werking) in te laten ademen en te meten bij welke concentratie (mg/ml) de long-10 functie met 20% is teruggelopen. Deze meting is voor patienten zeer belastend en kan bij bepaalde patiëntengroepen zoals bejaarden en heel kleine kinderen eigenlijk niet worden uitgevoerd. Uit fig. 6 blijkt dat er een uitstekende correlatie is tussen patiënten met een lage histaminedrempel en de expressie van het antigeen. Dit betekent dat een zwaarbelastende, langdurige test kan worden vervangen door een eenvoudige snelle meting aan een bloedmonster.

Bij COPD patiënten is tot op heden geen merker gevonden die correleert met de door de patiënt ervaren benauwdheid (Borg score). Het antigeen volgens de uitvinding herkend door bacteriofaag A27 geeft daarentegen een heel bruikbare correlatie met de Borg score (r=0,65, p<0,001. Resultaten niet weergegeven).

15

Fig. 7 laat een autoradiogram van een SDS-PAGE gel 25 zien waarin specifiek herkend antigeen zichtbaar is. Geïsoleerde humane neutrofiele granulocyten die waren geprimed met FMLP (het tripeptide formyl-methionyl-leucyl-phenylalanide) werden aan het oppervlak gelabeld met 1251 (Iodogen methode). Vervolgens werden bacteriofaag A17 en A27 en constructen 30 daarvan (ScFv fragmenten gemaakt volgens ref. 1 en gehumaniseerde antistof met de antigeenherkennende sequenties van bacteriofaag A17 (ref. 4)) op ijs gedurende 90 min. in contact gebracht met de radioactief gelabelde granulocyten. Na wassen (2x) werden de gebonden bacteriofagen en constructen daarvan volgens het voorschrift van de fabrikant met BTSSP 35 (Pierce, Rockford, IL) (reversibel) gecross-linked aan de granulocyten. Na lysis van de granulocyten werden een immuunprecipitatie (2-4 uur bij 4°C) uitgevoerd. Dit geschiedde voor de bacteriofagen met anti-M13 antilichamen (Pharmacia)



gebonden aan proteïne A-agarose. Voor de ScFv-fragmenten geschiedde dit met anti-myc antistoffen, en voor gehumaniseerd IgG direct met proteïne A-agarose. Er werd drie keer gewassen met lysis buffer. Door reductie werden de gecross-linkte antistoffen en antigenen gescheiden en direct op een 10% SDS-PAA gel gebracht. Specifiek immuno-geprecipiteerde eiwitten zijn aangegeven met een pijl (De controle is niet weergegeven. Het belang van het gebruik van constructen naast bacteriofaag is dat in het bijzonder niet-bindende delen van de antistoffen a-specifieke adsorptie vertonen. Door het gebruik van verschillende antistoffen, met verschillende niet-bindende delen, wordt het beter mogelijk onderscheid te maken tussen specifieke en eventueel toch aanwezige a-specifieke banden.



Referenties

Ref. 1 De "Phage antibody library" die is gebruikt is beschreven door De Kruif en collega's (Kruif et al., 1995. Selection and application of human scFv antibody fragments from a semi-synthetic phage antibody display library with "designed" CDR3 regions, J.Mol. Biol., 248, 97 - 105).

5

- Ref. 2 Mengelers, H.J.J., Maikoe, T., Brinkman, L., Hooibrink, B., Lammers, J.W.J. en Koenderman, L. (1994). Immunophenotype of eosinophils recovered from blood and bronchoalveolar lavage of allergic asthmatics. Am. J. Respir. Crit. Care med. 149: 345 - 351).
- Ref. 3 Mengelers, H.J.J., Maikoe, T., Brinkman, L., Hooibrink, B., Lammers, J.W.J. en Koenderman, L. (1995). Cognate interaction between human lymphocytes and eosinophils is mediated by beta2-integrins and very late antigen-4. J. Lab. Clin. Med. 126: 261 - 268).
- 20 Ref. 4 Huls et al. Nature Biotechnology, <u>17</u>: blz. 276 281 (1999)).

De beschrijving van deze referenties is hierin door verwijzing opgenomen.

CONCLUSIES

- 1. Antigeen van een fagocyt, met het kenmerk, dat het antigeen kan worden herkend door ten minste een bacteriofaag zoals die kan worden geïsoleerd uit de stammen met aanwinstnummers CBS 101481 en 101482.
- 2. Fagocyt-herkennend agens, met het kenmerk, dat het fagocyt-herkennende agens het antigeen herkent dat door ten minste een bacteriofaag zoals die kan worden geïsoleerd uit de stammen met aanwinstnummers CBS 101481 en 101482 wordt herkend.
- 3. Fagocyt-herkennend agens volgens conclusie 2, met het kenmerk, dat het een een groep met een fagocyt deactiverende activiteit bezit.
- 4. Farmaceutisch preparaat dat een fagocyt-herkennend agens bevat tezamen met een farmaceutisch aanvaardbare 15 vulstof of drager.
 - 5. Werkwijze voor het detecteren van een gepreactiveerde fagocyt, met het kenmerk, dat een fagocyt-herkennend agens in contact wordt gebracht met een fagocyt, en een tussen het fagocyt-herkennende agens en de fagocyt gevormd complex wordt gedetecteerd.

20

25

- 6. Werkwijze volgens conclusie 5, met het kenmerk, dat het agens in staat is tot competitie met ten minste een bacteriofaag zoals die kan worden geïsoleerd uit de stammen met aanwinstnummers CBS 101481 en 101482, en een tussen het fagocyt-herkennende agens en de fagocyt gevormd complex wordt gedetecteerd.
- 7. Werkwijze volgens conclusie 6, met het kenmerk, dat het agens een bacteriofaag is.
- 8. Werkwijze volgens conclusie 6 of 7, met het ken-30 merk, dat het agens een fluorescerend agens is.
 - 9. Werkwijze volgens conclusie 8, met het kenmerk, dat het agens Green of Blue Fluorescent Protein omvat.
 - 10. Werkwijze volgens conclusie 8 of 9, met het kenmerk, dat het detecteren geschiedt met behulp van een Fluorescence-Activated Cell Sorter (FACS).
 - 11. Werkwijze volgens één van de conclusies 5 tot 7,

met het kenmerk, dat het detecteren geschiedt met behulp van een ELISA.

- 12. Werkwijze volgens één van de conclusies 3 tot 11, met het kenmerk, dat de fagocyt afkomstig is van een 5 persoon waarvan wordt gedacht dat die lijdt aan een aandoening gekozen uit de groep bestaande uit i) orgaangebonden onstekingsziekten; ii) septische shock; iii) allergieën; en iv) auto-immuunziekten; of een van persoon die een transplantatie heeft ondergaan.
- 13. Werkwijze volgens conclusie 12, met het kenmerk, dat voor de detectie bloed van een persoon wordt gelyseerd met isotone, koude NH₄Cl-oplossing onder oplevering van een fagocytbevattende oplossing.

UITTREKSEL

De uitvinding heeft betrekking op een antigeen van

5 een fagocyt. Het antigeen volgens de uitvinding is specifiek
voor een gepreactiveerde fagocyt en kan worden herkend door
ten minste één bacteriofaag zoals die kan worden geïsoleerd
uit de stammen met aanwinstnummers CBS 101481 en CBS 101482.
De uitvinding heeft tevens betrekking op een fagocyt-herken10 nend agens dat het voor een gepreactiveerde fagocyt specifieke antigeen herkent, alsmede een farmaceutisch preparaat dat
een dergelijk agens bevat. Tenslotte heeft de uitvinding
betrekking op een werkwijze voor het detecteren van een
gepreactiveerde fagocyt onder gebruikmaking van een fagocyt15 herkennend agens volgens de uitvinding.